IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re PATENT APPLICATION of

Inventor(s):

FARWICK et al.

Appln. No.:

09

825,293

Series Code

↑ Serial No.

Group Art Unit: To Be Assigned

Filed: April 4, 2001

Examiner:

To Be Assigned

Title: Novel Nucleotide Sequences Encoding the mikE-17 Gene

Atty. Dkt. P

M#

000561 BT Client Ref

Date:

November 23, 2001

280108

SUBMISSION OF PRIORITY DOCUMENT IN ACCORDANCE WITH THE REQUIREMENTS OF RULE 55

Hon. Asst Commissioner of Patents Washington, D.C. 20231

Sir:

Please accept the enclosed certified copy(ies) of the respective foreign application(s) listed below for which benefit under 35 U.S.C. 119/365 has been previously claimed in the subject application and if not is hereby claimed.

Application No.

Country of Origin

Filed

101 13 958.6

GERMANY

March 22, 2001

Respectfully submitted,

Pillsbury Winthrop LLP

Intellectual Property Group

1100 New York Avenue, NW

Ninth Floor

Washington, DC 20005-3918

Tel: (202) 861-3000 Atty/Sec: MAS/AMX By Atty:

Michael A. Sanzo

Reg. No.

36912

Sig:

Merhad A. Say

Fax:

(202) 822-0944

(202) 861-3020

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND





Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

101 13 958.6

Anmeldetag:

22. März 2001

Anmelder/Inhaber:

Degussa AG,

Düsseldorf/DE

Bezeichnung:

Neue für das mikE17-Gen kodierende Nukleotid-

sequenzen

Priorität:

27.09.2000 DE 100 47 867.0

IPC:

C 07 H, C 12 N, C 12 Q

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 19. Juli 2001

Deutsche≰ Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

Agurks

Neue für das mikE17-Gen kodierende Nukleotidsequenzen

Gegenstand der Erfindung sind für das mikE17-Gen kodierende Nukleotidsequenzen aus coryneformen Bakterien und ein Verfahren zur fermentativen Herstellung von Aminosäuren unter Verwendung von Bakterien, in denen das mikE17-Gen abgeschwächt wird.

Stand der Technik

5

15

L-Aminosäuren, insbesondere L-Lysin, finden in der Humanmedizin und in der pharmazeutischen Industrie, in der Lebensmittelindustrie und ganz besonders in der Tierernährung Anwendung.

Es ist bekannt, daß Aminosäuren durch Fermentation von Stämmen coryneformer Bakterien, insbesondere Corynebacterium glutamicum, hergestellt werden. Wegen der großen Bedeutung wird ständig an der Verbesserung der Herstellverfahren gearbeitet. Verfahrensverbesserungen können fermentationstechnische Maßnahmen wie zum Beispiel Rührung und Versorgung mit Sauerstoff, oder die Zusammensetzung der Nährmedien, wie zum Beispiel die

- Zuckerkonzentration w\u00e4hrend der Fermentation, oder die Aufarbeitung zur Produktform durch zum Beispiel Ionenaustauschchromatographie oder die intrinsischen Leistungseigenschaften des Mikroorganismus selbst betreffen.
- Zur Verbesserung der Leistungseigenschaften dieser Mikroorganismen werden Methoden der Mutagenese, Selektion und Mutantenauswahl angewendet. Auf diese Weise erhält man Stämme, die resistent gegen Antimetabolite oder auxotroph für regulatorisch bedeutsame Metabolite sind und die Aminosäuren produzieren.

Seit einigen Jahren werden ebenfalls Methoden der rekombinanten DNA-Technik zur Stammverbesserung von L- Aminosäure produzierenden Stämmen von Corynebacterium eingesetzt, indem man einzelne Aminosäure-Biosynthesegene amplifiziert und die Auswirkung auf die Aminosäure-Produktion untersucht.

5 Aufgabe der Erfindung

Die Erfinder haben sich zur Aufgabe gestellt, neue Maßnahmen zur verbesserten fermentativen Herstellung von Aminosäuren bereitzustellen.

Beschreibung der Erfindung

- Werden im folgenden L-Aminosäuren oder Aminosäuren erwähnt, sind damit eine oder mehrere Aminosäuren einschließlich ihrer Salze, ausgewählt aus der Gruppe L-Asparagin, L-Threonin, L-Serin, L-Glutamat, L-Glycin, L-Alanin, L-Cystein, L-Valin, L-Methionin, L-Isoleucin, L-Leucin, L-
 - Tyrosin, L-Phenylalanin, L-Histidin, L-Lysin, L-Tryptophan und L-Arginin gemeint. Besonders bevorzugt ist/sind L-Lysin.

Wenn im folgenden L-Lysin oder Lysin erwähnt werden, sind damit nicht nur die Basen, sondern auch die Salze wie z.B.

20 Lysin-Monohydrochlorid oder Lysin-Sulfat gemeint.



30

Gegenstand der Erfindung ist ein isoliertes Polynukleotid aus coryneformen Bakterien, enthaltend eine für das mikE17-Gen kodierende Polynukleotidsequenz, ausgewählt aus der Gruppe

- 25 a) Polynukleotid, das mindestens zu 70% identisch ist mit einem Polynukleotid, das für ein Polypeptid kodiert, das die Aminosäuresequenz von SEQ ID No. 2 enthält,
 - b) Polynukleotid, das für ein Polypeptid kodiert, das eine Aminosäuresequenz enthält, die zu mindestens 70% identisch ist mit der Aminosäuresequenz von SEQ ID No. 2,

10

15

- c) Polynukleotid, das komplementär ist zu den Polynukleotiden von a) oder b), und
- d) Polynukleotid, enthaltend mindestens 15
 aufeinanderfolgende Nukleotide der Polynukleotidsequenz
 von a), b) oder c),

wobei das Polypeptid bevorzugt die Aktivität des Transkriptionsregulators MikEl7 aufweist.

Gegenstand der Erfindung ist ebenfalls das oben genannte Polynukleotid, wobei es sich bevorzugt um eine replizierbare DNA handelt, enthaltend:

- (i) die Nukleotidsequenz, gezeigt in SEQ ID No.1, oder
- (ii) mindestens eine Sequenz, die der Sequenz (i) innerhalb des Bereichs der Degeneration des genetischen Kodes entspricht, oder
- (iii) mindestens eine Sequenz, die mit den zu den
 Sequenzen (i) oder (ii) komplementären Sequenzen
 hybridisiert, und gegebenenfalls
- (iv) funktionsneutralen Sinnmutationen in (i).
- 20 Weitere Gegenstände sind:
 - ein replizierbares Polynukleotid, insbesondere DNA,
 enthaltend die Nukleotidsequenz, wie in SEQ ID No.1
 dargestellt;
 - ein Polynukleotid, das für ein Polypeptid

 kodiert, das die Aminosäuresequenz, wie in SEQ ID No. 2
 dargestellt, enthält;
 - ein Vektor, enthaltend Teile des erfindungsgemäßen Polynukleotids, mindestens aber 15 aufeinanderfolgende Nukleotide der beanspruchten Sequenz,

und coryneforme Bakterien, in denen das mikE17-Gen, insbesondere durch eine Insertion oder Deletion, abgeschwächt ist.

Gegenstand der Erfindung sind ebenso Polynukleotide, die im wesentlichen aus einer Polynukleotidsequenz bestehen, die erhältlich sind durch Screening mittels Hybridisierung einer entsprechenden Genbank eines coryneformen Bakteriums, die das vollständige Gen oder Teile davon enthält, mit einer Sonde, die die Sequenz des erfindungsgemäßen

Polynukleotids gemäß SEQ ID No.1 oder ein Fragment davon enthält und Isolierung der genannten Polynukleotidsequenz.

Polynukleotide, die die Sequenzen gemäß der Erfindung enthalten, sind als Hybridisierungssonden für RNA, cDNA und DNA geeignet, um Nukleinsäuren beziehungsweise

- Polynukleotide oder Gene in voller Länge zu isolieren, die für den Transkriptionsregulator MikE17 kodieren, oder um solche Nukleinsäuren beziehungsweise Polynukleotide oder Gene zu isolieren, die eine hohe Ähnlichkeit mit der Sequenz des mikE17-Gens aufweisen.
- Polynukleotide, die die Sequenzen gemäß der Erfindung enthalten, sind weiterhin als Primer geeignet, mit deren Hilfe mit der Polymerase-Kettenreaktion (PCR) DNA von Genen hergestellt werden kann, die für den Transkriptionsregulator MikE17 kodieren.
- Solche als Sonden oder Primer dienende Oligonukleotide enthalten mindestens 30, bevorzugt mindestens 20, ganz besonders bevorzugt mindestens 15 aufeinanderfolgende Nukleotide. Geeignet sind ebenfalls Oligonukleotide mit einer Länge von mindestens 40 oder 50 Nukleotiden.
- 30 "Isoliert" bedeutet aus seinem natürlichen Umfeld herausgetrennt.

"Polynukleotid" bezieht sich im allgemeinen auf Polyribonukleotide und Polydeoxyribonukleotide, wobei es

sich um nicht modifizierte RNA oder DNA oder modifizierte RNA oder DNA handeln kann.

Die Polynukleotide gemäß Erfindung schließen ein Polynukleotid gemäß SEQ ID No. 1 oder ein daraus hergestelltes Fragment und auch solche ein, die zu wenigstens 70%, bevorzugt zu wenigstens 80% und besonders zu wenigstens 90% bis 95% identisch sind mit dem Polynukleotid gemäß SEQ ID No. 1 oder eines daraus hergestellten Fragments.

10 Unter "Polypeptiden" versteht man Peptide oder Proteine, die zwei oder mehr über Peptidbindungen verbundene Aminosäuren enthalten.

Die Polypeptide gemäß Erfindung schließen ein Polypeptid gemäß SEQ ID No. 2, insbesondere solche mit der biologischen Aktivität des Transkriptionsregulators MikE17 und auch solche ein die zu verigetere 70% der

und auch solche ein, die zu wenigstens 70%, bevorzugt zu wenigstens 80% und besonders zu wenigstens 90% bis 95% identisch sind mit dem Polypeptid gemäß SEQ ID No. 2 und die genannte Aktivität aufweisen.

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur fermentativen Herstellung von Aminosäuren, ausgewählt aus der Gruppe L-Asparagin, L-Threonin, L-Serin, L-Glutamat, L-Glycin, L-Alanin, L-Cystein, L-Valin, L-Methionin, L-Isoleucin, L-Leucin, L-Tyrosin, L-Phenylalanin, L-Histidin,

- L-Lysin, L-Tryptophan und L-Arginin, unter Verwendung von coryneformen Bakterien, die insbesondere bereits

 Aminosäuren produzieren und in denen die für das mikE17-Gen kodierenden Nukleotidsequenzen abgeschwächt, insbesondere ausgeschaltet oder auf niedrigem Niveau exprimiert werden.
- Der Begriff "Abschwächung" beschreibt in diesem Zusammenhang die Verringerung oder Ausschaltung der intrazellulären Aktivität eines oder mehrerer Enzyme (Proteine) in einem Mikroorganismus, die durch die

15

entsprechende DNA kodiert werden, indem man beispielsweise einen schwachen Promotor verwendet oder ein Gen bzw. Allel verwendet, das für ein entsprechendes Enzym mit einer niedrigen Aktivität kodiert bzw. das entsprechende Gen oder Enzym (Protein) inaktiviert und gegebenenfalls diese Maßnahmen kombiniert.

Die Mikroorganismen, die Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, können Aminosäuren aus Glucose, Saccharose, Lactose, Fructose, Maltose, Melasse, Stärke, Cellulose oder aus Glycerin und Ethanol herstellen. Es kann sich um Vertreter coryneformer Bakterien insbesondere der Gattung Corynebacterium handeln. Bei der Gattung Corynebacterium ist insbesondere die Art Corynebacterium glutamicum zu nennen, die in der Fachwelt für ihre Fähigkeit bekannt ist, L-Aminosäuren zu produzieren.

Geeignete Stämme der Gattung Corynebacterium, insbesondere der Art Corynebacterium glutamicum (C. glutamicum), sind besonders die bekannten Wildtypstämme

Corynebacterium glutamicum ATCC13032

Corynebacterium acetoglutamicum ATCC15806
Corynebacterium acetoacidophilum ATCC13870
Corynebacterium melassecola ATCC17965
Corynebacterium thermoaminogenes FERM BP-1539
Brevibacterium flavum ATCC14067

Brevibacterium lactofermentum ATCC13869 und
Brevibacterium divaricatum ATCC14020

und daraus hergestellte L-Aminosäuren produzierende Mutanten beziehungsweise Stämme.

Das neue, für den Transkriptionsregulator MikE17 30 kodierende mikE17-Gen von C. glutamicum wurde isoliert.

Zur Isolierung des mikE17-Gens oder auch anderer Gene von C. glutamicum wird zunächst eine Genbank dieses Mikroorganismus in Escherichia coli (E. coli) angelegt. Das

15

20

30

Anlegen von Genbanken ist in allgemein bekannten
Lehrbüchern und Handbüchern niedergeschrieben. Als Beispiel
seien das Lehrbuch von Winnacker: Gene und Klone, Eine
Einführung in die Gentechnologie (Verlag Chemie, Weinheim,
Deutschland, 1990), oder das Handbuch von Sambrook et al.:
Molecular Cloning, A Laboratory Manual (Cold Spring Harbor
Laboratory Press, 1989) genannt. Eine sehr bekannte Genbank
ist die des E. coli K-12 Stammes W3110, die von Kohara et
al. (Cell 50, 495-508 (1987)) in λ-Vektoren angelegt wurde.
Bathe et al. (Molecular and General Genetics, 252:255-265,
1996) beschreiben eine Genbank von C. glutamicum ATCC13032,
die mit Hilfe des Cosmidvektors SuperCos I (Wahl et al.,
1987, Proceedings of the National Academy of Sciences USA,
84:2160-2164) im E. coli K-12 Stamm NM554 (Raleigh et al.,

Börmann et al. (Molecular Microbiology 6(3), 317-326 (1992)) wiederum beschreiben eine Genbank von C. glutamicum ATCC13032 unter Verwendung des Cosmides pHC79 (Hohn und Collins, 1980, Gene 11, 291-298).

1988, Nucleic Acids Research 16:1563-1575) angelegt wurde.

Zur Herstellung einer Genbank von C. glutamicum in E. coli können auch Plasmide wie pBR322 (Bolivar, 1979, Life Sciences, 25, 807-818) oder pUC9 (Vieira et al., 1982, Gene, 19:259-268) verwendet werden. Als Wirte eignen sich besonders solche E. coli-Stämme, die restriktions- und rekombinationsdefekt sind wie beispielsweise der Stamm DH5αmcr, der von Grant et al. (Proceedings of the National Academy of Sciences USA, 87 (1990) 4645-4649) beschrieben wurde. Die mit Hilfe von Cosmiden oder anderen λ-Vektoren klonierten langen DNA-Fragmente können anschließend wiederum in gängige für die DNA-Sequenzierung geeignete Vektoren subkloniert und anschließend sequenziert werden, so wie es z. B. bei Sanger et al. (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 74:5463-5467, 1977) beschrieben ist.

Die erhaltenen DNA-Sequenzen können dann mit bekannten Algorithmen bzw. Sequenzanalyse-Programmen wie z.B. dem von Staden (Nucleic Acids Research 14, 217-232(1986)), dem von Marck (Nucleic Acids Research 16, 1829-1836 (1988)) oder dem GCG-Programm von Butler (Methods of Biochemical Analysis 39, 74-97 (1998)) untersucht werden.

Die neue für das mikE17-Gen kodierende DNA-Sequenz von C. glutamicum wurde gefunden, die als SEQ ID No. 1 Bestandteil der vorliegenden Erfindung ist. Weiterhin wurde aus der vorliegenden DNA-Sequenz mit den oben beschriebenen Methoden die Aminosäuresequenz des entsprechenden Proteins abgeleitet. In SEQ ID No. 2 ist die sich ergebende Aminosäuresequenz des mikE17-Genproduktes dargestellt.

Kodierende DNA-Sequenzen, die sich aus SEQ ID No. 1 durch die Degeneriertheit des genetischen Kodes ergeben, sind 15 ebenfalls Bestandteil der Erfindung. In gleicher Weise sind DNA-Sequenzen, die mit SEQ ID No. 1 oder Teilen von SEQ ID No. 1 hybridisieren, Bestandteil der Erfindung. In der Fachwelt sind weiterhin konservative Aminosäureaustausche wie z.B. Austausch von Glycin gegen Alanin oder von 20 Asparaginsäure gegen Glutaminsäure in Proteinen als "Sinnmutationen" (sense mutations) bekannt, die zu keiner grundsätzlichen Veränderung der Aktivität des Proteins führen, d.h. funktionsneutral sind. Weiterhin ist bekannt, daß Änderungen am N- und/oder C-Terminus eines Proteins dessen Funktion nicht wesentlich beeinträchtigen oder sogar stabilisieren können. Angaben hierzu findet der Fachmann unter anderem bei Ben-Bassat et al. (Journal of Bacteriology 169:751-757 (1987)), bei O'Regan et al. (Gene 30 77:237-251 (1989)), bei Sahin-Toth et al. (Protein Sciences 3:240-247 (1994)), bei Hochuli et al. (Bio/Technology 6:1321-1325 (1988)) und in bekannten Lehrbüchern der Genetik und Molekularbiologie. Aminosäuresequenzen, die sich in entsprechender Weise aus SEQ ID No. 2 ergeben, sind ebenfalls Bestandteil der Erfindung. 35

Teddington, UK, 1996).

30

In gleicher Weise sind DNA-Sequenzen, die mit SEQ ID No. 1 oder Teilen von SEQ ID No. 1 hybridisieren Bestandteil der Erfindung. Schließlich sind DNA-Sequenzen Bestandteil der Erfindung, die durch die Polymerase-Kettenreaktion (PCR) unter Verwendung von Primern hergestellt werden, die sich aus SEQ ID No. 1 ergeben. Derartige Oligonukleotide haben typischerweise eine Länge von mindestens 15 Nukleotiden.

Anleitungen zur Identifizierung von DNA-Sequenzen mittels Hybridisierung findet der Fachmann unter anderem im Handbuch "The DIG System Users Guide for Filter 10 Hybridization" der Firma Boehringer Mannheim GmbH (Mannheim, Deutschland, 1993) und bei Liebl et al. (International Journal of Systematic Bacteriology 41: 255-260 (1991)). Die Hybridisierung findet unter stringenten Bedingungen statt, das heisst, es werden nur Hybride 15 gebildet, bei denen Sonde und Zielsequenz, d. h. die mit der Sonde behandelten Polynukleotide, mindestens 70% identisch sind. Es ist bekannt, dass die Stringenz der Hybridisierung einschließlich der Waschschritte durch Variieren der Pufferzusammensetzung, der Temperatur und der 20 Salzkonzentration beeinflußt bzw. bestimmt wird. Die Hybridisierungsreaktion wird vorzugsweise bei relativ niedriger Stringenz im Vergleich zu den Waschschritten

Für die Hybridisierungsreaktion kann beispielsweise ein 5x SSC-Puffer bei einer Temperatur von ca. 50°C - 68°C eingesetzt werden. Dabei können Sonden auch mit Polynukleotiden hybridisieren, die weniger als 70% Identität zur Sequenz der Sonde aufweisen. Solche Hybride sind weniger stabil und werden durch Waschen unter stringenten Bedingungen entfernt. Dies kann beispielsweise durch Senken der Salzkonzentration auf 2x SSC und

durchgeführt (Hybaid Hybridisation Guide, Hybaid Limited,

gegebenenfalls nachfolgend 0,5x SSC (The DIG System User's Guide for Filter Hybridisation, Boehringer Mannheim,

Mannheim, Deutschland, 1995) erreicht werden, wobei eine Temperatur von ca. $50\,^{\circ}\text{C}$ – $68\,^{\circ}\text{C}$ eingestellt wird. Es ist gegebenenfalls möglich die Salzkonzentration bis auf $0.1\,^{\circ}\text{X}$ SSC zu senken. Durch schrittweise Erhöhung der

- Hybridisierungstemperatur in Schritten von ca. 1 2°C von 50°C auf 68°C können Polynukleotidfragmente isoliert werden, die beispielsweise mindestens 70% oder mindestens 80% oder mindestens 90% bis 95% Identität zur Sequenz der eingesetzten Sonde besitzen. Weitere Anleitungen zur
- Hybridisierung sind in Form sogenannter Kits am Markt erhältlich (z.B. DIG Easy Hyb von der Firma Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Deutschland, Catalog No. 1603558).

Anleitungen zur Amplifikation von DNA-Sequenzen mit Hilfe der Polymerase-Kettenreaktion (PCR) findet der Fachmann unter anderem im Handbuch von Gait: Oligonukleotide synthesis: A Practical Approach (IRL Press, Oxford, UK, 1984) und bei Newton und Graham: PCR (Spektrum Akademischer Verlag, Heidelberg, Deutschland, 1994).

20 Es wurde gefunden, daß coryneforme Bakterien nach Abschwächung des mikE17-Gens in verbesserter Weise Aminosäuren produzieren.

Zur Erzielung einer Abschwächung können entweder die Expression des mikE17-Gens oder die regulatorischen
25 Eigenschaften des Enzymproteins herabgesetzt oder ausgeschaltet werden. Gegebenenfalls können beide Maßnahmen kombiniert werden.

Die Verringerung der Genexpression kann durch geeignete Kulturführung oder durch genetische Veränderung (Mutation)

der Signalstrukturen der Genexpression erfolgen.
Signalstrukturen der Genexpression sind beispielsweise Repressorgene, Aktivatorgene, Operatoren, Promotoren, Attenuatoren, Ribosomenbindungsstellen, das Startkodon und Terminatoren. Angaben hierzu findet der Fachmann z.B. in

der Patentanmeldung WO 96/15246, bei Boyd und Murphy
(Journal of Bacteriology 170: 5949 (1988)), bei Voskuil und
Chambliss (Nucleic Acids Research 26: 3548 (1998), bei
Jensen und Hammer (Biotechnology and Bioengineering 58: 191
(1998)), bei Pátek et al. (Microbiology 142: 1297 (1996)),
Vasicova et al. (Journal of Bacteriology 181: 6188 (1999))
und in bekannten Lehrbüchern der Genetik und
Molekularbiologie wie z.B. dem Lehrbuch von Knippers
("Molekulare Genetik", 6. Auflage, Georg Thieme Verlag,
Stuttgart, Deutschland, 1995) oder dem von Winnacker ("Gene
und Klone", VCH Verlagsgesellschaft, Weinheim, Deutschland,
1990).

Mutationen, die zu einer Veränderung bzw. Herabsetzung der katalytischen Eigenschaften von Enzymproteinen führen, sind

- aus dem Stand der Technik bekannt; als Beispiele seien die Arbeiten von Qiu und Goodman (Journal of Biological Chemistry 272: 8611-8617 (1997)), Sugimoto et al. (Bioscience Biotechnology and Biochemistry 61: 1760-1762 (1997)) und Möckel ("Die Threonindehydratase aus
 - Corynebacterium glutamicum: Aufhebung der allosterischen Regulation und Struktur des Enzyms", Berichte des Forschungszentrums Jülichs, Jül-2906, ISSN09442952, Jülich, Deutschland, 1994) genannt. Zusammenfassende Darstellungen können bekannten Lehrbüchern der Genetik und
- Molekularbiologie wie z.B. dem von Hagemann ("Allgemeine Genetik", Gustav Fischer Verlag, Stuttgart, 1986) entnommen werden.

Als Mutationen kommen Transitionen, Transversionen,
Insertionen und Deletionen in Betracht. In Abhängigkeit von
der Wirkung des Aminosäureaustausches auf die
Enzymaktivität wird von Fehlsinnmutationen ("missense
mutations") oder Nichtsinnmutationen ("nonsense mutations")
gesprochen. Insertionen oder Deletionen von mindestens
einem Basenpaar (bp) in einem Gen führen zu

35 Rasterverschiebungsmutationen ("frame shift mutations"), in

30

35

deren Folge falsche Aminosäuren eingebaut werden oder die Translation vorzeitig abbricht. Deletionen von mehreren Kodonen führen typischerweise zu einem vollständigen Ausfall der Enzymaktivität. Anleitungen zur Erzeugung derartiger Mutationen gehören zum Stand der Technik und können bekannten Lehrbüchern der Genetik und Molekularbiologie wie z.B. dem Lehrbuch von Knippers ("Molekulare Genetik", 6. Auflage, Georg Thieme Verlag, Stuttgart, Deutschland, 1995), dem von Winnacker ("Gene und Klone", VCH Verlagsgesellschaft, Weinheim, Deutschland, 1990) oder dem von Hagemann ("Allgemeine Genetik", Gustav Fischer Verlag, Stuttgart, 1986) entnommen werden.

Eine gebräuchliche Methode, Gene von C. glutamicum zu mutieren, ist die von Schwarzer und Pühler (Bio/Technology 9, 84-87 (1991)) beschriebene Methode der Gen-Unterbrechung ("gene disruption") und des Gen-Austauschs ("gene replacement").

Bei der Methode der Gen-Unterbrechung wird ein zentraler Teil der Kodierregion des interessierenden Gens in einen Plasmidvektor kloniert, der in einem Wirt (typischerweise E. coli), nicht aber in C. glutamicum replizieren kann. Als Vektoren kommen beispielsweise pSUP301 (Simon et al., Bio/Technology 1, 784-791 (1983)), pK18mob oder pK19mob (Schäfer et al., Gene 145, 69-73 (1994)), pK18mobsacB oder pK19mobsacB (Jäger et al., Journal of Bacteriology 174: 5462-65 (1992)), pGEM-T (Promega corporation, Madison, WI, USA), pCR2.1-TOPO (Shuman (1994). Journal of Biological Chemistry 269:32678-84; US-Patent 5,487,993), pCR®Blunt (Firma Invitrogen, Groningen, Niederlande; Bernard et al., Journal of Molecular Biology, 234: 534-541 (1993)) oder pEM1 (Schrumpf et al, 1991, Journal of Bacteriology 173:4510-4516) in Frage. Der Plasmidvektor, der das zentrale Teil der Kodierregion des Gens enthält, wird anschließend durch Konjugation oder Transformation in den gewünschten Stamm von C. glutamicum überführt. Die Methode

der Konjugation ist beispielsweise bei Schäfer et al.

(Applied and Environmental Microbiology 60, 756-759 (1994))
beschrieben. Methoden zur Transformation sind
beispielsweise bei Thierbach et al. (Applied Microbiology
and Biotechnology 29, 356-362 (1988)), Dunican und Shivnan
(Bio/Technology 7, 1067-1070 (1989)) und Tauch et al. (FEMS
Microbiological Letters 123, 343-347 (1994)) beschrieben.
Nach homologer Rekombination mittels eines "cross-over"Ereignisses wird die Kodierregion des betreffenden Gens
durch die Vektorsequenz unterbrochen und man erhält zwei
unvollständige Allele, denen jeweils das 3'- bzw. das 5'Ende fehlt. Diese Methode wurde beispielsweise von
Fitzpatrick et al. (Applied Microbiology and Biotechnology
42, 575-580 (1994)) zur Ausschaltung des recA-Gens von C.

15 glutamicum verwendet.

20

30

35

Bei der Methode des Genaustausches ("gene replacement") wird eine Mutation wie z.B. eine Deletion, Insertion oder Basenaustausch in dem interessierenden Gen in-vitro hergestellt. Das hergestellte Allel wird wiederum in einen für C. glutamicum nicht replikativen Vektor kloniert und dieser anschließend durch Transformation oder Konjugation in den gewünschten Wirt von C. glutamicum überführt. Nach homologer Rekombination mittels eines ersten, Integration bewirkenden "cross-over"-Ereignisses und eines geeigneten zweiten, eine Exzision bewirkenden "cross-over"-Ereignisses im Zielgen bzw. in der Zielsequenz erreicht man den Einbau der Mutation bzw. des Allels. Diese Methode wurde beispielsweise von Peters-Wendisch et al. (Microbiology 144, 915 - 927 (1998)) verwendet, um das pyc-Gen von C. glutamicum durch eine Deletion auszuschalten.

In das mikE17-Gen kann auf diese Weise eine Deletion, Insertion oder ein Basenaustausch eingebaut werden.

Zusätzlich kann es für die Produktion von L-Aminosäuren vorteilhaft sein, zusätzlich zur Abschwächung des mikE17-Gens eines oder mehrere Enzyme des jeweiligen Biosyntheseweges, der Glykolyse, der Anaplerotik, des Zitronensäure-Zyklus, des Pentosephosphat-Zyklus, des Aminosäure-Exports und gegebenenfalls regulatorische Proteine zu verstärken, insbesondere überzuexprimieren.

Der Begriff "Verstärkung" beschreibt in diesem Zusammenhang die Erhöhung der intrazellulären Aktivität eines oder mehrerer Enzyme (Proteine) in einem Mikroorganismus, die durch die entsprechende DNA kodiert werden, indem man beispielsweise die Kopienzahl des Gens bzw. der Gene erhöht, einen starken Promotor verwendet oder ein Gen oder Allel verwendet, das für ein entsprechendes Enzym (Protein) mit einer hohen Aktivität kodiert und gegebenenfalls diese Maßnahmen kombiniert.

So kann für die Herstellung von L-Aminosäuren neben der Abschwächung des mikE17-Gens gleichzeitig eines oder mehrere der Gene, ausgewählt aus der Gruppe

- das für die Dihydrodipicolinat-Synthase kodierende Gen dapA (EP-B 0 197 335),
- das für die Glyceraldehyd-3-Phosphat-Dehydrogenase
 kodierende Gen gap (Eikmanns (1992), Journal of Bacteriology 174:6076-6086),
 - das für die Triosephosphat-Isomerase kodierende Gen tpi (Eikmanns (1992), Journal of Bacteriology 174:6076-6086),
- das für die 3-Phosphoglycerat-Kinase kodierende Gen pgk (Eikmanns (1992), Journal of Bacteriology 174:6076-6086),
 - das für die Glucose-6-Phosphat Dehydrogenase kodierende Gen zwf (JP-A-09224661),
 - das für die Pyruvat-Carboxylase kodierende Gen pyc (DE-A-198 31 609),

15

- das für die Malat-Chinon-Oxidoreduktase kodierende Gen mqo (Molenaar et al., European Journal of Biochemistry 254, 395-403 (1998)),
- das für eine feed-back resistente Aspartatkinase
 kodierende Gen lysC (Accession No.P26512; EP-B-0387527; EP-A-0699759; WO 00/63388),
 - das für den Lysin-Export kodierende Gen lysE (DE-A-195 48 222),
 - das für die Homoserin-Dehydrogenase kodierende Gen hom (EP-A 0131171),
 - das für die Threonin-Dehydratase kodierende Gen ilvA (Möckel et al., Journal of Bacteriology (1992) 8065-8072)) oder das für eine "feed back resistente" Threonin-Dehydratase kodierende Allel ilvA(Fbr) (Möckel et al., (1994) Molecular Microbiology 13: 833-842),
 - das für die Acetohydroxysäure-Synthase kodierenden Gen ilvBN (EP-B 0356739),
 - das für die Dihydroxysäuredehydratase kodierende Gen ilvD (Sahm und Eggeling (1999) Applied and Environmental Microbiology 65: 1973-1979),
 - das für das Zwal-Protein kodierende Gen zwal (DE: 19959328.0, DSM 13115)

verstärkt, insbesondere überexprimiert werden.

Weiterhin kann es für die Produktion von Aminosäuren
vorteilhaft sein, neben der Abschwächung des mikE17-Gens
gleichzeitig eines oder mehrere der Gene, ausgewählt aus
der Gruppe

20

- das für die Phosphoenolpyruvat-Carboxykinase kodierende Gen pck (DE 199 50 409.1, DSM 13047),
- das für die Glucose-6-Phosphat-Isomerase kodierende Gen pgi (US 09/396,478, DSM 12969),
- das für die Pyruvat-Oxidase kodierende Gen poxB
 (DE:1995 1975.7, DSM 13114),
 - das für das Zwa2-Protein kodierende Gen zwa2 (DE: 19959327.2, DSM 13113)

abzuschwächen, insbesondere die Expression zu verringern, 10 gegebenenfalls abzuschwächen.

Weiterhin kann es für die Produktion von Aminosäuren vorteilhaft sein, neben der Abschwächung des mikE17-Gens unerwünschte Nebenreaktionen auszuschalten (Nakayama: "Breeding of Amino Acid Producing Microorganisms", in: Overproduction of Microbial Products, Krumphanzl, Sikyta, Vanek (eds.), Academic Press, London, UK, 1982).

Die erfindungsgemäß hergestellten Mikroorganismen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung und können kontinuierlich oder diskontinuierlich im batch - Verfahren (Satzkultivierung) oder im fed batch (Zulaufverfahren) oder repeated fed batch Verfahren (repetitives Zulaufverfahren) zum Zwecke der Produktion von L-Aminosäuren kultiviert werden. Eine Zusammenfassung über bekannte Kultivierungsmethoden ist im Lehrbuch von Chmiel

- 25 (Bioprozesstechnik 1. Einführung in die Bioverfahrenstechnik (Gustav Fischer Verlag, Stuttgart, 1991)) oder im Lehrbuch von Storhas (Bioreaktoren und periphere Einrichtungen (Vieweg Verlag, Braunschweig/Wiesbaden, 1994)) beschrieben.
- Das zu verwendende Kulturmedium muß in geeigneter Weise den Ansprüchen der jeweiligen Stämme genügen. Beschreibungen von Kulturmedien verschiedener Mikroorganismen sind im

Handbuch "Manual of Methods for General Bacteriology, der American Society for Bacteriology (Washington D.C., USA, 1981) enthalten.

Als Kohlenstoffquelle können Zucker und Kohlehydrate wie z.B. Glucose, Saccharose, Lactose, Fructose, Maltose, Melasse, Stärke und Cellulose, Öle und Fette, wie zum Beispiel Sojaöl, Sonnenblumenöl, Erdnußöl und Kokosfett, Fettsäuren, wie zum Beispiel Palmitinsäure, Stearinsäure und Linolsäure, Alkohole wie zum Beispiel Glycerin und Ethanol und organische Säuren, wie zum Beispiel Essigsäure verwendet werden. Diese Stoffe können einzeln oder als Mischung verwendet werden.

Als Stickstoffquelle können organische Stickstoff-haltige Verbindungen wie Peptone, Hefeextrakt, Fleischextrakt,

Malzextrakt, Maisquellwasser, Sojabohnenmehl und Harnstoff oder anorganische Verbindungen wie Ammoniumsulfat,

Ammoniumchlorid, Ammoniumphosphat, Ammoniumcarbonat und Ammoniumnitrat verwendet werden. Die Stickstoffquellen können einzeln oder als Mischung verwendet werden.

- Als Phosphorquelle können Phosphorsäure,
 Kaliumdihydrogenphosphat oder Dikaliumhydrogenphosphat oder
 die entsprechenden Natrium haltigen Salze verwendet werden.
 Das Kulturmedium muß weiterhin Salze von Metallen
 enthalten, wie zum Beispiel Magnesiumsulfat oder
- Eisensulfat, die für das Wachstum notwendig sind.
 Schließlich können essentielle Wuchsstoffe wie Aminosäuren und Vitamine zusätzlich zu den oben genannten Stoffen eingesetzt werden. Dem Kulturmedium können überdies geeignete Vorstufen zugesetzt werden. Die genannten
- Einsatzstoffe können zur Kultur in Form eines einmaligen Ansatzes hinzugegeben oder in geeigneter Weise während der Kultivierung zugefüttert werden.

Zur pH - Kontrolle der Kultur werden basische Verbindungen wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Ammoniak

160 Stunden erreicht.

10

15

beziehungsweise Ammoniakwasser oder saure Verbindungen wie Phosphorsäure oder Schwefelsäure in geeigneter Weise eingesetzt. Zur Kontrolle der Schaumentwicklung können Antischaummittel, wie zum Beispiel Fettsäurepolyglykolester eingesetzt werden. Zur Aufrechterhaltung der Stabilität von Plasmiden können dem Medium geeignete selektiv wirkende Stoffe, wie zum Beispiel Antibiotika hinzugefügt werden. Um aerobe Bedingungen aufrechtzuerhalten, werden Sauerstoff oder Sauerstoff-haltige Gasmischungen, wie zum Beispiel Luft in die Kultur eingetragen. Die Temperatur der Kultur liegt normalerweise bei 20°C bis 45°C und vorzugsweise bei 25°C bis 40°C. Die Kultur wird solange fortgesetzt, bis sich ein Maximum des gewünschten Produktes gebildet hat. Dieses Ziel wird normalerweise innerhalb von 10 Stunden bis

Methoden zur Bestimmung von L-Aminosäuren sind aus dem Stand der Technik bekannt. Die Analyse kann zum Beispiel so wie bei Spackman et al. (Analytical Chemistry, 30, (1958), 1190) beschrieben durch Anionenaustausch-Chromatographie mit anschließender Ninhydrin-Derivatisierung erfolgen, oder sie kann durch reversed phase HPLC erfolgen, so wie bei Lindroth et al. (Analytical Chemistry (1979) 51: 1167-1174) beschrieben.

Das erfindungsgemäße Verfahren dient zur fermentativen Herstellung von Aminosäuren.

Folgender Mikroorganismus wurde am 06.03.2001 als Reinkultur bei der Deutschen Sammlung für Mikrorganismen und Zellkulturen (DSMZ, Braunschweig, Deutschland) gemäß Budapester Vertrag hinterlegt:

Escherichia coli top10/pCR2.1mikE17int als DSM 14143.

Die vorliegende Erfindung wird im folgenden anhand von Ausführungsbeispielen näher erläutert.

Die Isolierung von Plasmid-DNA aus Escherichia coli sowie alle Techniken zur Restriktion, Klenow- und alkalische Phosphatasebehandlung wurden nach Sambrook et al. (Molecular Cloning. A Laboratory Manual, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, USA) durchgeführt. Methoden zur Transformation von Escherichia coli sind ebenfalls in diesem Handbuch beschrieben.

Die Zusammensetzung gängiger Nährmedien wie LB- oder TY-Medium kann ebenfalls dem Handbuch von Sambrook et al. entnommen werden.

Beispiel 1

10

30

dephosphoryliert.

Herstellung einer genomischen Cosmid-Genbank aus C. glutamicum ATCC 13032

Chromosomale DNA aus C. glutamicum ATCC 13032 wurde wie bei 15 Tauch et al., (1995, Plasmid 33:168-179) beschrieben, isoliert und mit dem Restriktionsenzym Sau3AI (Amersham Pharmacia, Freiburg, Deutschland, Produktbeschreibung Sau3AI, Code no. 27-0913-02) partiell gespalten. Die DNA-Fragmente wurden mit shrimp alkalischer Phosphatase (Roche 20 Molecular Biochemicals, Mannheim, Deutschland, Produktbeschreibung SAP, Code no. 1758250) dephosphoryliert. Die DNA des Cosmid-Vektors SuperCos1 (Wahl et al. (1987), Proceedings of the National Academy of Sciences, USA 84:2160-2164), bezogen von der Firma 25 Stratagene (La Jolla, USA, Produktbeschreibung SuperCosl Cosmid Vektor Kit, Code no. 251301) wurde mit dem Restriktionsenzym XbaI (Amersham Pharmacia, Freiburg, Deutschland, Produktbeschreibung XbaI, Code no. 27-0948-02)

Anschließend wurde die Cosmid-DNA mit dem Restriktionsenzym BamHI (Amersham Pharmacia, Freiburg, Deutschland, Produktbeschreibung BamHI, Code no. 27-0868-04) gespalten.

gespalten und ebenfalls mit shrimp alkalischer Phosphatase

Die auf diese Weise behandelte Cosmid-DNA wurde mit der behandelten ATCC13032-DNA gemischt und der Ansatz mit T4-DNA-Ligase (Amersham Pharmacia, Freiburg, Deutschland, Produktbeschreibung T4-DNA-Ligase, Code no.27-0870-04) behandelt. Das Ligationsgemisch wurde anschließend mit Hilfe des Gigapack II XL Packing Extracts (Stratagene, La Jolla, USA, Produktbeschreibung Gigapack II XL Packing Extract, Code no. 200217) in Phagen verpackt.

Zur Infektion des E. coli Stammes NM554 (Raleigh et al. 1988, Nucleic Acid Res. 16:1563-1575) wurden die Zellen in 10 mM MgSO₄ aufgenommen und mit einem Aliquot der Phagensuspension vermischt. Infektion und Titerung der Cosmidbank wurden wie bei Sambrook et al. (1989, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor)

15 beschrieben durchgeführt, wobei die Zellen auf LB-Agar

(Lennox, 1955, Virology, 1:190) + 100 µg/ml Ampicillin ausplattiert wurden. Nach Inkubation über Nacht bei 37°C wurden rekombinante Einzelklone selektioniert.

Beispiel 2

20 Isolierung und Sequenzierung des Gens mikE17

Die Cosmid-DNA einer Einzelkolonie wurde mit dem Qiaprep Spin Miniprep Kit (Product No. 27106, Qiagen, Hilden, Germany) nach Herstellerangaben isoliert und mit dem Restriktionsenzym Sau3AI (Amersham Pharmacia, Freiburg, Deutschland, Produktbeschreibung Sau3AI, Product No. 27-

- Deutschland, Produktbeschreibung Sau3AI, Product No. 27-0913-02) partiell gespalten. Die DNA-Fragmente wurden mit shrimp alkalischer Phosphatase (Roche Molecular Biochemicals, Mannheim, Deutschland, Produktbeschreibung SAP, Product No. 1758250) dephosphoryliert. Nach
- 30 gelelektrophoretischer Auftrennung erfolgte die Isolierung der Cosmidfragmente im Größenbereich von 1500 bis 2000 bp mit dem QiaExII Gel Extraction Kit (Product No. 20021, Qiagen, Hilden, Germany).

Die DNA des Sequenziervektors pZero-1 bezogen von der Firma Invitrogen (Groningen, Niederlande, Produktbeschreibung Zero Background Cloning Kit, Product No. K2500-01) wurde mit dem Restriktionsenzym BamHI (Amersham Pharmacia,

- Freiburg, Deutschland, Produktbeschreibung BamHI, Product No. 27-0868-04) gespalten. Die Ligation der Cosmidfragmente in den Sequenziervektor pZero-1 wurde wie von Sambrook et al. (1989, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor) beschrieben durchgeführt, wobei das DNA-
- Gemisch mit T4-Ligase (Pharmacia Biotech, Freiburg, Deutschland) über Nacht inkubiert wurde. Dieses Ligationsgemisch wurde anschließend in den E. coli Stamm DH5αMCR (Grant, 1990, Proceedings of the National Academy of Sciences, U.S.A., 87:4645-4649) elektroporiert (Tauch et
- al. 1994, FEMS Microbiol. Letters, 123:343-7) und auf LB-Agar (Lennox, 1955, Virology, 1:190) mit 50 μg/ml Zeocin ausplattiert.

Die Plasmidpräparation der rekombinanten Klone erfolgte mit dem Biorobot 9600 (Product No. 900200, Qiagen, Hilden,

Deutschland). Die Sequenzierung erfolgte nach der DideoxyKettenabbruch-Methode von Sanger et al. (1977, Proceedings of the National Academies of Sciences, U.S.A., 74:54635467) mit Modifikationen nach Zimmermann et al. (1990, Nucleic Acids Research, 18:1067). Es wurde der "RR

dRhodamin Terminator Cycle Sequencing Kit" von PE Applied Biosystems (Product No. 403044, Weiterstadt, Deutschland) verwendet. Die gelelektrophoretische Auftrennung und Analyse der Sequenzierreaktion erfolgte in einem "Rotiphorese NF Acrylamid/Bisacrylamid" Gel (29:1) (Product No. A124.1, Roth, Karlsruhe, Germany) mit dem "ABI Prism

Die erhaltenen Roh-Sequenzdaten wurden anschließend unter Anwendung des Staden-Programpakets (1986, Nucleic Acids Research, 14:217-231) Version 97-0 prozessiert. Die

377" Sequenziergerät von PE Applied Biosystems

(Weiterstadt, Deutschland).

Einzelsequenzen der pZerol-Derivate wurden zu einem zusammenhängenden Contig assembliert. Die computergestützte Kodierbereichsanalyse wurden mit dem Programm XNIP (Staden, 1986, Nucleic Acids Research, 14:217-231) angefertigt.

- Weitere Analysen wurden mit den "BLAST search programs" (Altschul et al., 1997, Nucleic Acids Research, 25:33893402) gegen die non-redundant Datenbank des "National Center for Biotechnology Information" (NCBI, Bethesda, MD, USA) durchgeführt.
- Die erhaltene Nukleotidsequenz ist in SEQ ID No. 1 dargestellt. Die Analyse der Nukleotidsequenz ergab ein offenes Leseraster von 1425 bp, welches als mikE17-Gen bezeichnet wurde. Das mikE17-Gen kodiert für ein Polypeptid von 474 Aminosäuren.

15 Beispiel 3

20

Herstellung eines Integrationsvektors für die Integrationsmutagenese des mikE17-Gens

Aus dem Stamm ATCC 13032 wurde nach der Methode von

Eikmanns et al. (Microbiology 140: 1817 - 1828 (1994)) chromosomale DNA isoliert. Aufgrund der aus Beispiel 2 für C. glutamicum bekannten Sequenz des mikE17-Gens wurden die folgenden Oligonukleotide für die Polymerase Kettenreaktion ausgewählt (siehe SEQ ID No. 3 und SEQ ID No. 4):

mikE17-int1:

- 25 5` AAT GGA TCA CGA TGT CAC C 3`
 mikE17-int2:
 - 5 TAG TGG GTG AAG TGG AAG C 3

Die dargestellten Primer wurden von der Firma MWG Biotech (Ebersberg, Deutschland) synthetisiert und nach der

Standard-PCR-Methode von Innis et al. (PCR protocols. A guide to methods and applications, 1990, Academic Press) mit der Taq-Polymerase der Firma Boehringer Mannheim (Deutschland, Produktbeschreibung Taq DNA Polymerase,

Product No. 1 146 165) die PCR Reaktion durchgeführt. Mit Hilfe der Polymerase-Kettenreaktion ermöglichen die Primer die Amplifikation eines 477 bp großen internen Fragmentes des mikE17-Gens. Das so amplifizierte Produkt wurde in einem 0,8%igen Agarosegel elektrophoretisch geprüft.

Das amplifizierte DNA Fragment wurde mit dem TOPO TA Cloning Kit der Firma Invitrogen Corporation (Carlsbad, CA, USA; Katalog Nummer K4500-01) in den Vektor pCR2.1-TOPO (Mead at al. (1991) Bio/Technology 9:657-663) ligiert.

- Anschließend wurde der E. coli Stamm TOP10 mit dem Ligationsansatz (Hanahan, In: DNA cloning. A practical approach. Vol.I. IRL-Press, Oxford, Washington DC, USA, 1985) elektroporiert. Die Selektion von Plasmid-tragenden Zellen erfolgte durch Ausplattieren des
- Transformationsansatzes auf LB Agar (Sambrook et al., Molecular cloning: a laboratory manual. 2nd Ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y., 1989), der mit 50 mg/l Kanamycin supplementiert worden war. Plasmid-DNA wurde aus einer Transformante mit Hilfe des
- QIAprep Spin Miniprep Kit der Firma Qiagen isoliert und durch Restriktion mit dem Restriktionsenzym EcoRI und anschließender Agarosegel-Elektrophorese (0,8%) überprüft. Das Plasmid wurde pCR2.1mikE17int genannt und ist in Figur 1 dargestellt.
- Folgender Mikroorganismus wurde als Reinkultur am 06.03.2001 bei der Deutschen Sammlung für Mikroorganismen und Zellkulturen (DSMZ, Braunschweig, Deutschland) gemäß Budapester Vertrag hinterlegt:
 - Escherichia coli Top10/pCR2.1mikE17int als DSM 14143.

Beispiel 4

Integrationsmutagenese des mikEl7-Gens in dem Stamm DSM 5715

Der in Beispiel 3 genannte Vektor pCR2.1mikE17int wurde nach der Elektroporationsmethode von Tauch et.al.(FEMS Microbiological Letters, 123:343-347 (1994)) in Corynebacterium glutamicum DSM 5715 elektroporiert. Bei dem Stamm DSM 5715 handelt es sich um einen AEC resistenten Lysin-Produzenten (EP-A-435 132). Der Vektor

pCR2.1mikE17int kann in DSM5715 nicht selbständig replizieren und bleibt nur dann in der Zelle erhalten, wenn er ins Chromosom von DSM 5715 integriert hat. Die Selektion von Klonen mit ins Chromosom integriertem pCR2.1mikE17int erfolgte durch Ausplattieren des Elektroporationsansatzes

auf LB Agar (Sambrook et al., Molecular cloning: a laboratory manual. 2nd Ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y.), der mit 15 mg/l Kanamycin supplementiert worden war.

Für den Nachweis der Integration wurde das mikE17int-20 Fragment nach der Methode "The DIG System Users Guide for Filter Hybridization" der Firma Boehringer Mannheim GmbH (Mannheim, Deutschland, 1993) mit dem Dig-Hybridisierungskit der Firma Boehringer markiert. Chromosomale DNA eines potentiellen Integranten wurde nach der Methode von Eikmanns et al. (Microbiology 140: 1817 -25 1828 (1994)) isoliert und jeweils mit den Restriktionsenzymen Sall, EcoRI und Pstl geschnitten. Die entstehenden Fragmente wurden mittels der Agarosegel-Elektrophorese aufgetrennt und mit dem Dig-Hybrisierungskit 30 der Firma Boehringer bei 68°C hybridisiert. Das in Beispiel 3 genannte Plasmid pCR2.1mikE17int hatte innerhalb des chromosomalen mikE17-Gens ins Chromosom von DSM5715 inseriert. Der Stamm wurde als DSM5715::pCR2.1mikE17int bezeichnet.

Beispiel 5

10

Herstellung von Lysin

Der in Beispiel 4 erhaltene C. glutamicum Stamm
DSM5715::pCR2.lmikE17int wurde in einem zur Produktion von
Lysin geeigneten Nährmedium kultiviert und der Lysingehalt
im Kulturüberstand bestimmt.

Dazu wurde der Stamm zunächst auf Agarplatte mit dem entsprechenden Antibiotikum (Hirn-Herz Agar mit Kanamycin (25 mg/l) für 24 Stunden bei 33°C inkubiert. Ausgehend von dieser Agarplattenkultur wurde eine Vorkultur angeimpft (10 ml Medium im 100 ml Erlenmeyerkolben). Als Medium für die Vorkultur wurde das Vollmedium CgIII verwendet.

Medium Cg III

NaCl 2,5 g/l

Bacto-Pepton 10 g/l

Bacto-Yeast-Extrakt 10 g/l

Glucose (getrennt autoklaviert) 2% (w/v)

Der pH-Wert wurde auf pH 7.4 eingestellt

Diesem wurde Kanamycin (25 mg/l) zugesetzt. Die Vorkultur wurde 16 Stunden bei 33°C bei 240 rpm auf dem Schüttler inkubiert. Von dieser Vorkultur wurde eine Hauptkultur angeimpft, so daß die Anfangs-OD (660 nm) der Hauptkultur 0,1 OD betrug. Für die Hauptkultur wurde das Medium MM verwendet

Medium MM

CSL (Corn Steep Liquor) 5 g/1MOPS (Morpholinopropansulfonsäure) 20 g/l Glucose (getrennt autoklaviert) 50q/l Salze: (NH₄)₂SO₄)25 q/l KH₂PO₄ 0,1 g/1 $MgSO_4 * 7 H_2O$ 1,0 g/1 $CaCl_2 * 2 H_2O$ 10 mg/l $FeSO_4 * 7 H_2O$ 10 mg/lMnSO₄ * H₂O 5,0mg/1Biotin (sterilfiltriert) $0.3 \, \text{mg/l}$ Thiamin * HCl (sterilfiltriert) 0,2 mg/1Leucin (sterilfiltriert) 0,1 g/1CaCO₃ 25 g/l

CSL, MOPS und die Salzlösung werden mit Ammoniakwasser auf pH 7 eingestellt und autoklaviert. Anschließend werden die sterilen Substrat- und Vitaminlösungen zugesetzt, sowie das trocken autoklavierte CaCO₃ zugesetzt.

Die Kultivierung erfolgt in 10 ml Volumen in einem 100 ml Erlenmeyerkolben mit Schikanen. Es wurde Kanamycin (25 mg/l) zugesetzt. Die Kultivierung erfolgte bei 33°C und 80% Luftfeuchtigkeit.

Nach 72 Stunden wurde die OD bei einer Meßwellenlänge von 660 nm mit dem Biomek 1000 (Beckmann Instruments GmbH,

München) ermittelt. Die gebildete Lysinmenge wurde mit einem Aminosäureanalysator der Firma Eppendorf-BioTronik (Hamburg, Deutschland) durch Ionenaustauschchromatographie und Nachsäulenderivatisierung mit Ninhydrindetektion bestimmt.

In Tabelle 1 ist das Ergebnis des Versuchs dargestellt.

Tabelle 1

Stamm	OD(660)	Lysin-HCl g/l
DSM5715	7,4	13,05
DSM5715::pCR2.1mikE17int	7,6	15,14



Folgende Figur ist beigefügt:

Figur 1: Karte des Plasmids pCR2.1mikE17int.

Die verwendeten Abkürzungen und Bezeichnungen haben folgende Bedeutung.

KmR:

Kanamycin Resistenz-Gen

EcoRI:

Schnittstelle des Restriktionsenzyms EcoRI

PstI:

Schnittstelle des Restriktionsenzyms PstI

SalI:

Schnittstelle des Restriktionsenzyms SalI

mikE17int:

internes Fragment des mikE17-Gens

ColE1:

Replikationsursprung des Plasmides ColE1

SEQUENZPROTOKOLL

<110> Degussa AG

5 <120> Neue für das mikE17-Gen kodierende Nukleotidsequenzen

<130> 000561 BT

<140>

10 <141>

<160> 4

<170> PatentIn Ver. 2.1

15

<210> 1

<211> 1890

<212> DNA

<213> Corynebacterium glutamicum

...20

<220>

<221> CDS

<222> (252)..(1673)

<223> mikE17-Gen

25

30

<400> 1

aaccccgttt ggtatcaacc aaaaagttta gacagcccaa ccttccgatc cagggagcaa 60

ctttgcgcag gtgacacaat tatcccaaca gttgcaccgt aggtgcctaa aaagttcccg 120

gggcggatgt ggcccgacca cgccgggcac ctggtggcgg cgggctgcgt cgaaaagcga 180

aaatcaacaa gtttgcaaca cctcagtgcc aagagtggtt aaggtgatgg tgatcacgct 240

35 atagttgcgc c atg gga aag aca tat gtg ggg tcc agg ctg cgc caa ctg 290

Met Gly Lys Thr Tyr Val Gly Ser Arg Leu Arg Gln Leu

. 1 5 10

40

50

cgc cgc gaa aga gac ctg agc cag gca tcc tta gca gca acc ctt ggc 338
Arg Arg Glu Arg Asp Leu Ser Gln Ala Ser Leu Ala Ala Thr Leu Gly
15 20 25

tta tct gca agt tat gta aat cag att gag cac gac gta cgc ccg ctc 386
Leu Ser Ala Ser Tyr Val Asn Gln Ile Glu His Asp Val Arg Pro Leu
45 30 35 40 45

acc gta ccg gtg tta ttg cgc atc acc gag gcg ttc ggc gta gac gca 434
Thr Val Pro Val Leu Leu Arg Ile Thr Glu Ala Phe Gly Val Asp Ala
50 55 60

acg ttt ttc tcc cgc gac gat gac tcc cgc ctg ctc gcc gag gtc caa 482
Thr Phe Phe Ser Arg Asp Asp Asp Ser Arg Leu Leu Ala Glu Val Gln
65 70 75

gac gtc atg ctg gac cgg gag atc aat cct gcg aac gtg gag ctg caa 530
Asp Val Met Leu Asp Arg Glu Ile Asn Pro Ala Asn Val Glu Leu Gln
80 85 90

	5	gag Glu	ctt Leu 95	tcg Ser	gag Glu	atg Met	gtg Val	tac Tyr 100	aac Asn	cac His	ccc Pro	caa Gln	cta Leu 105	gcg Ala	cgc Arg	gcg Ala	atg Met	578
	5	gtg Val 110	gaa Glu	atg Met	cac His	cag Gln	cgt Arg 115	tac Tyr	cga Arg	aac Asn	gtg Val	cgc Arg 120	gat Asp	aag Lys	ttc Phe	tcc Ser	atc Ile 125	626
	10	gca Ala	gtg Val	gat Asp	aat Asn	cgc Arg 130	acc Thr	aac Asn	acg Thr	cct Pro	gag Glu 135	gaa Glu	cgc Arg	cgt Arg	ccc Pro	atc Ile 140	gcg Ala	674
	15	gag Glu	gcc Ala	gtg Val	agc Ser 145	atg Met	ccg Pro	cac His	gaa Glu	gag Glu 150	gtc Val	cgc Arg	gat Asp	ttc Phe	att Ile 155	tac Tyr	gcc Ala	722
	20	cgc Arg	caa Gln	aac Asn 160	tac Tyr	ttc Phe	gat Asp	gcc Ala	ctt Leu 165	gac Asp	cgc Arg	cgc Arg	gcc Ala	gaa Glu 170	gcc Ala	atc Ile	gcc Ala	770
	25	gcg Ala	caa Gln 175	ctg Leu	ggc Gly	tgg Trp	cag Gln	ccg Pro 180	tac Tyr	gat Asp	tcc Ser	cgc Arg	gcc Ala 185	atg Met	gaa Glu	gat Asp	tcg Ser	818
		atc Ile 190	gcc Ala	cgc Arg	cgc Arg	ctg Leu	caa Gln 195	atg Met	gat Asp	cac His	gat Asp	gtc Val 200	acc Thr	atc Ile	acc Thr	tcc Ser	tcc Ser 205	866
	30	aaa Lys	gag Glu	gaa Glu	tcc Ser	ggc Gly 210	acg Thr	ctg Leu	cac His	cac His	ttc Phe 215	gac Asp	ccc Pro	gag Glu	acg Thr	cgt Arg 220	ctg Leu	914
	35	ctg Leu	aca Thr	atc Ile	cac His 225	gca Ala	cgc Arg	ctc Leu	aac Asn	ccc Pro 230	ggg Gly	caa Gln	cgc Arg	gcc Ala	ttc Phe 235	cgc Arg	atg Met	962
	40	gcc Ala	acc Thr	gaa Glu 240	ctc Leu	ggc Gly	tac Tyr	cta Leu	gaa Glu 245	gcc Ala	aac Asn	gac Asp	ctc Leu	atc Ile 250	gaa Glu	ggt Gly	atc Ile	1010
	45	gtt Val	gac Asp 255	gac Asp	ggc Gly	atc Ile	tgg Trp	tcc Ser 260	acc Thr	ccc Pro	gaa Glu	gcc Ala	cgc Arg 265	acc Thr	cta Leu	gcc Ala	atc Ile	1058
		cgc Arg 270	ggt Gly	gtg Val	gcc Ala	tcc Ser	tac Tyr 275	ttc Phe	gcc Ala	gcc Ala	gcc Ala	gtg Val 280	atg Met	ctg Leu	ccc Pro	tac Tyr	aaa Lys 285	1106
	50	atc Ile	ttc Phe	cac His	tcc Ser	gag Glu 290	gcc Ala	gaa Glu	aaa Lys	tcc Ser	ggc Gly 295	tac Tyr	gac Asp	atc Ile	gag Glu	tac Tyr 300	cta Leu	1154
	55	ggc Gly	caa Gln	ctc Leu	ttt Phe 305	ggc Gly	gtg Val	ggc Gly	Tyr	gag Glu 310	aca Thr	acc Thr	gcc Ala	His	cgc Arg 315	ttg Leu	tcc Ser	1202

	5	acc Thr	ctg Leu	cag Gln 320	cgc Arg	ccc Pro	aac Asn	ctg Leu	cgc Arg 325	ggc Gly	atc Ile	ccc Pro	ttt Phe	acc Thr 330	ttc Phe	gtg Val	cgc Arg	1250
		gtc Val	gac Asp 335	cgc Arg	gcc Ala	ggc Gly	aac Asn	atg Met 340	tcc Ser	aaa Lys	cgc Arg	caa Gln	tcc Ser 345	gcc Ala	acc Thr	ggc Gly	ttc Phe	1298
	10	cac His 350	ttc Phe	acc Thr	cac His	tac Tyr	ggc Gly 355	ggc Gly	acc Thr	tgc Cys	ccc Pro	ctg Leu 360	tgg Trp	aac Asn	gtg Val	ttt Phe	gaa Glu 365	1346
	15	acc Thr	ttc Phe	acc Thr	aac Asn	ccc Pro 370	ggc Gly	caa Gln	gtg Val	ctc Leu	cgc Arg 375	caa Gln	ttc Phe	gcg Ala	caa Gln	atg Met 380	ccc Pro	1394
	.20	gac Asp	gga Gly	cgc Arg	aac Asn 385	tac Tyr	ctg Leu	tgg Trp	atc Ile	tca Ser 390	cgc Arg	acc Thr	gtg Val	cga Arg	cac His 395	cac His	gaa Glu	1442
	25	gcc Ala	cgg Arg	ttc Phe 400	ggc Gly	gaa Glu	gta Val	gac Asp	aaa Lys 405	atg Met	ttc Phe	gcc Ala	atc Ile	ggc Gly 410	ctg Leu	ggc Gly	tgc Cys	1490
	20	gaa Glu	gcg Ala 415	cgc Arg	cac His	gcc Ala	gac Asp	cgc Arg 420	act Thr	gtg Val	tac Tyr	tcc. Ser	cgc Arg 425	ggt Gly	ttc Phe	aac Asn	ctc . Leu	1538
	30	cag Gln 430	gac Asp	ctc Leu	tcc Ser	acc Thr	gcc Ala 435	acc Thr	ccc Pro	atc Ile	ggg Gly	tcc Ser 440	ggc Gly	tgc Cys	cga Arg	gtg Val	tgc Cys 445	1586
	35	acc Thr	cgc Arg	gag Glu	aac Asn	tgc Cys 450	gcg Ala	cag Gln	cgc Arg	gca Ala	ttc Phe 455	cca Pro	tcc Ser	gtc Val	cac His	ggc Gly 460	cgc Arg	1634
	40	atc Ile	aac Asn	atc Ile	gac Asp 465	gcg Ala	cac His	gaa Glu	tcc Ser	act Thr 470	atc Ile	gcg Ala	ccg Pro	tac Tyr	taag	aaaa	gg	1683
•		agcttgcttt acgacgcacc ctgcgggggt gggttttacc ttttatgaat gatcagcaat															1743	
	45	atco	gcgt	aa a	cacc	atcg	g ta	gcca	gaag	aac	atca	tcc	gggg	cgat	aa t	cagg	gacca	1803
		cccgcgtcgc cctgcgctga cgtagattcg ctcctggaga attgcagact catccaaaaa														1863		
		cacç	cggt	gc t	tgtt	cttc	t go	ccta	t									1890
	50	<212	> 47 > PR	T	b o o t				.									
	55	<400	> Co > 2 Gly								Leu 10	Arg	Gln	Leu	Arg	Arg 15	Glu	

- / --

		Arg	Asp	Leu	Ser 20	Gln	Ala	Ser	Leu	Ala 25	Ala	Thr	Leu	Gly	Leu 30	Ser	Ala
٠	5	Ser	Tyr	Val 35	Asn	Gln	Ile	Glu	His 40	Asp	Val	Arg	Pro	Leu 45	Thr	Val	Pro
		Val	Leu 50	Leu	Arg	IÌe	Thr	Glu 55	Ala	Phe	Gly	Val	Asp 60	Ala	Thr	Phe	Phe
	10	Ser 65	Arg	Asp	Asp	Asp	Ser 70	Arg	Leu	Leu	Ala	Glu 75	Val	Gln	Asp	Val	Met 80
	15	Leu	Asp	Arg	Glu	Ile 85	Asn	Pro	Ala	Asn	Val 90	Glu	Leu	Gln	Glu	Leu 95	Ser
		Glu	Met	Val	Tyr 100	Asn	His	Pro	Gln	Leu 105	Ala	Arg	Ala	Met	Val 110	Glu	Met
-	20	His	Gln	Arg 115	Tyr	Arg	Asn	Val	Arg 120	Asp	Lys	Phe	Ser	Ile 125	Ala	Val	Asp
		Asn	Arg 130	Thr	Asn	Thr	Pro	Glu 135	Glu	Arg	Arg	Pro	Ile 140	Ala	Glu	Ala	Val
	25	Ser 145	Met	Pro	His	Glu	Glu 150	Val	Arg	Asp	Phe	Ile 155	Tyr	Ala	Arg	Gln	Asn 160
	30	Tyr	Phe	Asp	Ala	Leu 165	Asp	Arg	Arg	Ala	Glu 170	Ala	Ile	Ala	Ala	Gln 175	Leu
		Gly	Trp	Gln	Pro 180	Tyr	Asp	Ser	Arg	Ala 185	Met	Glu	Asp	Ser	Ile 190	Ala	Arg
	35	Arg	Leu	Gln 195	Met	Asp	His	Asp	Val 200	Thr	Ile	Thr	Ser	Ser 205	Lys	Glu	Glu
		Ser	Gly 210	Thr	Leu	His	His	Phe 215	Asp	Pro	Glu	Thr	Arg 220	Leu	Leu	Thr	Ile
	40	His 225	Ala	Arg	Leu	Asn	Pro 230	Gly	Gln	Arg	Ala	Phe 235	Arg	Met	Ala	Thr	Glu 240
	45	Leu	Gly	Tyr	Leu	Glu 245	Ala	Asn	Asp	Leu	Ile 250	Glu	Gly	Ile	Val	Asp 255	Asp
		Gly	Ile	Trp	Ser 260	Thr	Pro	Glu	Ala	Arg 265	Thr	Leu	Ala	Ile	Arg 270	Gly	Val
	50	Ala	Ser	Tyr 275	Phe	Ala	Ala	Ala	Val 280	Met	Leu	Pro	Tyr	Lys 285	Ile	Phe	His
		Ser	Glu 290	Ala	Glu	Lys	Ser	Gly 295	Tyr	Asp	Ile	Glu	Tyr 300	Leu	Gly	Gln	Leu
	55	Phe 305	Gly	Val	Gly	Tyr	Glu 310	Thr	Thr	Ala	His	Arg 315	Leu	Ser	Thr	Leu	Gln 320
		Arg	Pro	Asn	Leu	Arg 325	Gly	Ile	Pro	Phe	Thr 330	Phe	Val	Arg	Val	Asp 335	Arg

		Ala	Gly	Asn	Met 340	Ser	Lys	Arg	Gln	Ser 345	Ala	Thr	Gly	Phe	His 350	Phe	Thr	
	5	His	Tyr	Gly 355	Gly	Thr	Cys	Pro	Leu 360	Trp	Asn	Val	Phe	Glu 365	Thr	Phe	Thr	
	10	Asn	Pro 370	Gly	Gln	Val	Leu	Arg 375	Gln	Phe	Ala	Gln	Met 380	Pro	Asp	Gly	Arg	
		Asn 385	Tyr	Leu	Trp	Ile	Ser 390	Arg	Thr	Val	Arg	His 395	His	Glu	Ala	Arg	Phe 400	
	15	Gly	Glu	Val	Asp	Lys 405	Met	Phe	Ala	Ile	Gly 410	Leu	Gly	Cys	Glu	Ala 415	Arg	
		His	Ala	Asp	Arg 420	Thr	Val	Tyr	Ser	Arg 425	Gly	Phe	Asn	Leu	Gln 430	Asp	Leu	
	. 20	Ser	Thr	Ala 435	Thr	Pro	Ile	Gly	Ser 440	Gly	Cys	Arg	Val	Cys 445	Thr	Arg	Glu	
	25	Asn	Cys 450	Ala	Gln	Arg	Ala	Phe 455	Pro	Ser	Val	His	Gly 460	Arg	Ile	Asn	Ile	
		Asp 465	Ala	His	Glu	Ser	Thr 470	Ile	Ala	Pro	Tyr							
	30	<210> 3																
	35	<211> 19 <212> DNA <213> Corynebacterium glutamicum																
	33	<220> <223> Primer mikE17-int1																
	40	<400> 3 aatggatcac gatgtcacc															19	
		<210> 4 <211> 19																
	45	<212	?> DN		ebact	eriu	ım gl	Lutan	nicum	n								
	50	<220 <223		imer	mik	E17-	·int2	2										
		<400 tagt		ga a	ıgtgç	gaago	:											19

Patentansprüche

- Isoliertes Polynukleotid aus coryneformen Bakterien, enthaltend eine für das mikE17-Gen kodierende Polynukleotidsequenz, ausgewählt aus der Gruppe
 - a) Polynukleotid, das mindestens zu 70% identisch ist mit einem Polynukleotid, das für ein Polypeptid kodiert, das die Aminosäuresequenz von SEQ ID No. 2 enthält,
- 10 b) Polynukleotid, das für ein Polypeptid kodiert, das eine Aminosäuresequenz enthält, die zu mindestens 70% identisch ist mit der Aminosäuresequenz von SEQ ID No. 2,
 - c) Polynukleotid, das komplementär ist zu den Polynukleotiden von a) oder b), und
 - d) Polynukleotid, enthaltend mindestens 15 aufeinanderfolgende Nukleotide der Polynukleotidsequenz von a), b) oder c),
 - wobei das Polypeptid bevorzugt die Aktivität des Transkriptionsregulators MikE17 aufweist.
 - Polynukleotid gemäß Anspruch 1, wobei das Polynukleotid eine in coryneformen Bakterien replizierbare, bevorzugt rekombinante DNA ist.
 - 3. Polynukleotid gemäß Anspruch 1, wobei das Polynukleotid eine RNA ist.
 - 4. Polynukleotid gemäß Anspruch 2, enthaltend die Nukleinsäuresequenz wie in SEQ ID No. 1 dargestellt.
 - Replizierbare DNA gemäß Anspruch 2, enthaltend
 (i)die Nukleotidsequenz, gezeigt in SEQ ID No. 1, oder

10

25

- (ii) mindestens eine Sequenz, die der Sequenz (i) innerhalb des Bereichs der Degeneration des genetischen Kodes entspricht, oder
- (iii) mindestens eine Sequenz, die mit der zur
 Sequenz (i) oder (ii) komplementären Sequenz
 hybridisiert, und gegebenenfalls
- (iv) funktionsneutrale Sinnmutationen in (i).
- 6. Replizierbare DNA gemäß Anspruch 5,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die Hybridisierung unter einer Stringenz
 entsprechend höchstens 2x SSC durchgeführt wird.
- 7. Polynukleotidsequenz gemäß Anspruch 1, die für ein Polypeptid kodiert, das die in SEQ ID No. 2 dargestellte Aminosäuresequenz enthält.
- 8. Coryneforme Bakterien, in denen das mikE17-Gen abgeschwächt, insbesondere ausgeschaltet wird.
 - Vektor pCR2.1mikE17int,
- 9.1 dessen Restriktionskarte in Figur 1 wiedergegeben wird, und der
 - 9.2 in dem E.coli Stamm Top10/pCR2.1mikE17int unter der Nr. 14143 bei der Deutschen Sammlung für Mikroorganismen und Zellkulturen (DSMZ, Braunschweig) gemäß Budapester Vertrag hinterlegt ist.
 - 10. Verfahren zur fermentativen Herstellung von L-Aminosäuren, insbesondere L-Lysin, dadurch gekennzeichnet, daß man folgende Schritte durchführt:

10

- a) Fermentation der die gewünschte L-Aminosäure produzierenden coryneformen Bakterien, in denen man zumindest das mikE17-Gen oder dafür kodierende Nukleotidsequenzen abschwächt, insbesondere ausschaltet,
- b) Anreicherung der L-Aminosäure im Medium oder in den Zellen der Bakterien, und
- c) Isolieren der L-Aminosäure, wobei gegebenenfalls die Biomasse und/oder Bestandteile der Fermentationsbrühe in ihrer Gesamtmenge oder Anteilen im so erhaltenen Produkt verbleiben.
- 11. Verfahren gemäß Anspruch 10,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß man Bakterien einsetzt, in denen man zusätzlich
 weitere Gene des Biosyntheseweges der gewünschten LAminosäure verstärkt.
- 12. Verfahren gemäß Anspruch 10,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß man Bakterien einsetzt, in denen die

 Stoffwechselwege zumindest teilweise ausgeschaltet
 sind, die die Bildung der gewünschten L-Aminosäure
 verringern.
- 13. Verfahren gemäß Anspruch 10,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 25 daß man die Expression des (der) Polynukleotides (e),
 das (die) für das mikE17-Gen kodiert (kodieren)
 abschwächt, insbesondere ausschaltet.
- 14. Verfahren gemäß Anspruch 10,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 30 daß man die regulatorischen Eigenschaften des
 Polypetids (Enzymprotein) verringert, für das das
 Polynukleotid mikE17 kodiert.

15. Verfahren gemäß Anspruch 10, gekennzeichnet, dadurch daß man zur Herstellung von L-Aminosäuren coryneforme Mikroorganismen fermentiert, in denen man gleichzeitig 5 eines oder mehrere der Gene, ausgewählt aus der Gruppe 15.1 das für die Dihydrodipicolinat-Synthase kodierende Gen dapA, 15.2 das für die Glyceraldehyd-3-Phosphat-Dehydrogenase kodierende Gen gap, 10 15.3 das für die Triosephosphat-Isomerase kodierende Gen tpi, 15.4 das für die 3-Phosphoglycerat-Kinase kodierende Gen pgk, 15.5 das für die Glucose-6-Phosphat-Dehydrogenase 15 kodierende Gen zwf, 15.6 das für die Pyruvat-Carboxylase kodierende Gen pyc, 15.7 das für die Malat-Chinon-Oxidoreduktase kodierende Gen mgo, 15.8 das für eine feed-back resistente Aspartatkinase kodierende Gen lysC, 15.9 das für den Lysin-Export kodierende Gen lysE, 15.10 das für die Homoserin-Dehydrogenase kodierende Gen hom, 25 das für die Threonin-Dehydratase kodierende Gen 15.11

ilvA oder das für eine feed back resistente

Threonin-Dehydratase kodierende Allel

ilvA(Fbr),

- 15.12 das für die Acetohydroxysäure-Synthase kodierende Gen ilvBN,
- 15.13 das für die Dihydroxysäuredehydratase kodierende Gen ilvD,
- 5 15.14 das für das Zwal-Protein kodierende Gen zwal verstärkt bzw. überexprimiert.
 - 16. Verfahren gemäß Anspruch 10,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß man zur Herstellung von L-Aminosäuren coryneforme
 Mikroorganismen fermentiert, in denen man gleichzeitig
 eines oder mehrere der Gene, ausgewählt aus der Gruppe
 - 16.1 das für die Phosphoenolpyruvat-Carboxykinase kodierende Gen pck,
 - 16.2 das für die Glucose-6-Phosphat-Isomerase
 kodierende Gen pgi,
 - 16.3 das für die Pyruvat-Oxidase kodierende Gen poxB
 - 16.4 das für das Zwa2-Protein kodierende Gen zwa2 abschwächt, insbesondere ausgeschaltet.
 - 17. Coryneforme Bakterien, die einen Vektor enthalten, der Teile des Polynukleotids gemäß Anspruch 1, mindestens aber 15 aufeinanderfolgende Nukleotide der beanspruchten Sequenz, trägt.
 - 18. Verfahren gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche,
- daß man Mikroorganismen der Art Corynebacterium glutamicum einsetzt.

19. Verfahren zum Auffinden von RNA, cDNA und DNA, um Nukleinsäuren, beziehungsweise Polynukleotide oder Gene zu isolieren, die für den Transkriptionsregulator MikE17 kodieren oder eine hohe Ähnlichkeit mit der Sequenz des mikE17-Gens aufweisen, dad urch gekennzeich net, daß man das Polynukleotid, enthaltend die Polynukleotidsequenzen gemäß den Ansprüchen 1, 2, 3 oder 4, als Hybridisierungssonden einsetzt.







Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein isoliertes Polynukleotid enthaltend eine Polynukleotidsequenz, ausgewählt aus der Gruppe

- Polynukleotid, das mindestens zu 70% identisch ist mit einem Polynukleotid, das für ein Polypeptid kodiert, das die Aminosäuresequenz von SEQ ID No. 2 enthält,
 - b) Polynukleotid, das für ein Polypeptid kodiert, das eine Aminosäuresequenz enthält, die zu mindestens 70% identisch ist mit der Aminosäuresequenz von SEQ ID No. 2,
 - c) Polynukleotid, das komplementär ist zu den Polynukleotiden von a) oder b), und
- 15 d) Polynukleotid, enthaltend mindestens 15 aufeinanderfolgende Nukleotide der Polynukleotidsequenz von a), b) oder c),
- und ein Verfahren zur fermentativen Herstellung von LAminosäuren unter Verwendung von coryneformen Bakterien, in
 denen zumindest das mikE17-Gen abgeschwächt vorliegt, und
 die Verwendung von Polynukleotiden, die die
 erfindungsgemäßen Sequenzen enthalten, als
 Hybridisierungssonden.

Figur 1: Plasmid pCR2.1mikE17int

